6AU3307

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Apolicant: 1 2 3 mk割-Lutz Lauterjung

08/878,908

Filed: 06/19/97

Art Group: 3308

Examiner: Prebilic, P.

لانده ما الما

FOR: PROSTHETIC REPAIR OF BODY PASSAGES

GROUP 3200

Assistant Commissioner for Patents Washington D.C. 20231

Filing of Certified Copies of Foreign Priority Documents Pursuant to 35 U.S.C. § 119(b)

Enclosed herewith is a certified copy of German application number 1964 642.3, filed on June 20, 1996; and German application number 196 33 588.4, filed on August 20, 1996. Applicant hereby claims foreign priority benefits under Title 35, United States Code, § 119 on each of the above-referenced German applications. Applicant believes that no fee is due at this time. If, however, any additional fees are due, please charge deposit account 09-0473 accordingly.

Date: June 92,1998

Respectfully submitted,

Melissa J. Szanto Reg. No. 40,834

SULZER MEDICA USA, INC.

4000 Technology Drive Angleton, TX 77515

(409) 848-4358

·		·					
	MAIL" (37 CFR 1.10)	Docket No.					
Applicani(s): Karl-Lutz		VAS-021					
Serial No.	Filing Date	Examiner	Group Art Unit				
08/878,908	06/19/97	Prebilic, P.	3308				
Invention: PROSTHETIC REPAIR OF BODY PASSAGES							
JUN 3 0 1995 I hereby certify that this Filing of Certified Copies of Foreign Priortly Documents (Identify type of correspondence)							
is being deposited with the United States Postal Service "Express Mail Post Office to Addressee" service under							
37 CFR 1.10 in an envelope addressed to: The Assistant Commissioner for Patents, Washington, D.C. 20231							
on 6/23/9 (Date)			•				
	Aimee Davis						
(Typed or Printed Name of Person Mailing Correspondence)							
(Signature of Person Mailing Correspondence)							
	EI057183725U						
("Express Mail" Mailing Label Number) Note: Each paper must have its own certificate of mailing.							
-			,				
		•					
			٠				

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

US Ser No. 08/878,908





Bescheinigung

Herr Professor Dr.med. Karl-Lutz Lauterjung in München/Deutschland hat eine Patentanmeldung unter der Bezeichnung

"Gefäßprothese und zugehörige Applikationsvorrichtung"

am 20. August 1996 beim Deutschen Patentamt eingereicht.

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

Die Anmeldung hat im Deutschen Patentamt vorläufig die Symbole A 61 F, A 61 M und A 61 L der Internationalen Patentklassifikation erhalten.

CERTIFIED COPY OF PRIORITY DOCUMENT

München, den 19. Mai 1998

Der Präsident des Deutschen Patentamts

lm Auftrag

nzeichen: <u>196 33 588.4</u>

VOSSIUS & PARTNER

PATENTANWÄLTE
EUROPEAN PATENT ATTORNEYS
Dr. Volker Vossius, Dipl.-Chem. (-6/1992)
Dr. Paul Tauchner, Dipl.-Chem.
Dr. Dieter Heunemann, Dipl.-Phys.
Dr. Peter A. Rauh, Dipl.-Chem.
Dr. Gerhard Hermann, Dipl.-Phys.
Josef Schmidt, Dipl.-Ing.
Dr. Hans-Rainer Jaenichen, Dipl.-Biol.
Dr. Alexa von Uexküll, M.Sc.
Dr. Rudolf Weinberger, Dipl-Chem.
Dr. Wolfgang Bublak, Dipl-Chem.
EUROPEAN PATENT ATTORNEY
Dr. Renate Barth, Dipl.-Chem.

SIEBERTSTRASSE 4 81675 MÜNCHEN POSTAL ADDRESS: P.O. Box 860767 81634 MÜNCHEN GERMANY

TELEPHONE: (089) 47 40 75
CABLE: BENZOLPATENT MÜNCHEN
TELEX: 529 453 VOPAT D

TELEFAX: (089) 4 70 60 53

u.Z.: A 1931 DE/A

RECHTSANWÄLTIN

Helga Tremmel

Prof. Dr. med. K.L. Lauterjung 81337 München, D

20, Aug. 1996

Gefäßprothese und zugehörige Applikationsvorrichtung

Die vorliegende Erfindung betrifft eine Gefäßprothese und eine zugehörige Applikationsvorrichtung, insbesondere zur Ausschaltung von Arterienaussackungen (Aneurysmen) und zur Überbrückung von erkrankten Gefäßabschnitten.

Erkrankte (arteriosklerotisch bedingt) Gefäßabschnitte werden heute zumeist durch ein sogenanntes "offenes" chirurgisches Verfahren behandelt. Es wird das erkrankte Gefäß durch eine Gefäßprothese (gewebtes, gestricktes oder extrudiertes Rohr) dadurch überbrückt, daß eine Verbindung dieses Rohrs vor und nach der erkrankten Gefäßregion mit den Gefäßenden durch Naht hergestellt wird. Dazu ist eine operative Freilegung des Gefäßes notwendig. Bei Erkrankungen größerer Gefäße wie der Bauch- oder Brustschlagader (Bauchaorta, thorakala Aorta) handelt es sich in der Mehrzahl der Fälle um Aussackungen (Aneurysmen), die von einer mit hoher Letalität gefolgten Zerreißung (Ruptur) bedroht sind (in Deutschland sind ca. 220 000 Patienten Aneurysmaträger, davon sind ca. 45 000 unmittelbar rupturgefährdet). Die Ausschaltung dieser

1 Aneurysmen durch Ersatz der Aussackung mit einem wie oben angegebenen Rohr ist heute die Therapie der Wahl.

In Fig. 9a ist am Beispiel einer Bauchaorta 1 ein Aneurysma 10 gezeigt. Wie dargestellt, weist die Aorta ein Aneurysma 10 auf, das zwischen der rechten und linken Nierenarterie 3, 5 einerseits und der rechten und linken Iliacalarterien 7, 9 vorhanden ist. Weiterhin ist schematisch ein proximaler Aneurysmahals 12 und ein distaler Aneurysmahals 14 dargestellt. Der proximale und distale Aneurysmahals sind je nach dem Grad der Erkrankung sehr kurz oder unter Umständen gar nicht vorhanden.

Diese operative Ausschaltung wird auch heute noch vorwiegend "offen" durchgeführt, d.h. die Körperhöhle (Abdomen oder Thorax) wird eröffnet, die Schlagader dargestellt, diese proximal und distal der Aussackung abgeklemmt, die Aussackung längs eröffnet, sodann proximal und distal ein überbrückendes Rohr 16 eingenäht (Fig. 9b). Falls der Abgang der Beckenarterien ebenfalls erkrankt ist (aneurysmatisch erweitert) wird eine sogenannte Bifurkationsprothese 18 eingenäht, die die Aorta mit beiden Beckenarterien (Iliacalarterien) verbindet (Fig. 9c). Diese chirurgische Therapie hat folgende Gefahren und auch wirtschaftliche Nachteile.

Der chirurgische Eingriff (Eröffnung der großen Körperhöhlen) ist ein erheblicher Eingriff in den physiologischen Normalzustand des Patienten durch die zugefügte große Wunde mit Blutverlust, Unterkühlung, reaktiver Wasser- und Elektrolytverschiebungen zwischen Zelle und Gefäßsystem.

Zur Ausschaltung des betroffenen Gefäßabschnitts, d.h. zur Interposition des künstlichen Gefäßersatzes ist eine mehr oder weniger lange Unterbrechung des Blutflusses im zu rekonstruierenden Gefäß notwendig. Durch den erhöhten Flußwiderstand erfolgt dann eine erhebliche mechanische Belastung für das Herz, welches nun gegen diesen erhöhten Widerstand

5

10

15

20

25

30

pumpen muß. Dadurch ergibt sich ein erhöhter Sauerstoffverbrauch des Herzens, welcher durch eine erhöhte Durchblutung der Herzkranzgefäße kompensiert wird. Da Patienten mit einer Erkrankung der Gefäße in der oben beschriebenen Art an der Grunderkrankung der Gefäßverkalkung (Arteriosklerose) leiden, sind auch ihre Herzkranzgefäße betroffen, so daß während oder nach der Operation der oben beschriebenen Art Herzinfarkte möglich sind.

Die Erholung des Patienten nach einer wie oben angegebenen offenen Operation erfolgt zum Teil direkt nach der Operation auf einer Intensivstation, bis sich ein stabiler körperlicher Zustand eingestellt hat. Intensivmedizinische Überwachung, künstliche Nachbeatmung und medikamentöse Therapie zur Herstellung eines stabilen Zustands sind erfahrungsgemäß teuer. Auch nach Überstehen dieses akuten Zustands bedarf es einer längeren postoperativen stationären Betreuung. Nach diesem stationären Aufenthalt ist eine sofortige Reintegration in das normale soziale Leben und in das Berufsleben noch nicht möglich - Rehabilitierungsmaßnahmen längerer Dauer können sich nach dieser großen Operation anschließen.

In der EP-A-0 461 791 wird ein System vorgeschlagen, um die operative Freilegung zu vermeiden. Durch ein von der Läsion des Gefäßes weiter entferntes, von außen durch Punktion erreichbares Gefäß (z.B. in der Leiste) wird durch dieses Gefäß das zum Ersatz zu verwendende künstliche Rohr der oben angegebenen Art eingebracht. Zum Einbringen dieses Gefäßersatzes wird ein Schlauch (Katheter) benutzt, dessen Durchmesser weit geringer ist als der Durchmesser des zu überbrückenden Anteils des erkrankten Gefäßes. Eine radiale Kompression des einzubringenden Gefäßersatzes im Katheter ist daher notwendig. Der Katheter mit dem in ihm enthaltenen Rohr wird in die zu überbrückende Region vorgeschoben, das Rohr im Katheter mit einer Anordnung festgehalten und der Katheter über dem Gefäßersatz zurückgezogen. Dadurch wird der Gefäßersatz im Gefäß freigesetzt. Nach oder während des

30

Freisetzens der beiden Enden des Gefäßersatzes aus dem Katheter werden diese Enden mit der Gefäßwand durch eine rohrförmige expandierbare Klemmeinrichtung (Stent) durch radiären Druck, der mittels eines Ballons erzeugt wird, von innen verklemmt. Während dieses Vorgangs ist der Blutfluß vollständig blockiert. Bei Gefäßerkrankungen, bei denen am unteren Ende keine Verklemmung des Gefäßersatzes möglich ist, muß eine Verbindung des Rohrs am unteren Ende mit aus dem Gefäß abzweigenden kleineren Gefäßen (bei der Bauchschlagader mit den 2 Beckengefäßen) hergestellt werden. Auch in diesem Fall müssen sowohl Gefäßersatz "Rohr" als auch Gefäßersatz "Bein" mit ihren Anschlüssen an die Gefäße sicher (blutdicht) verbunden, d.h. von innen mit einem Stent verklemmt werden.

Die EP-A-0 539 237 beschreibt eine weitere Möglichkeit zur Befestigung eines Gefäßersatzes. Dabei besteht die Klemmein-richtung aus einem kreisförmig im Inneren eines Schlauchs angeordneten zickzackförmigen Draht. Dieser hat eine Eigenelastizität, so daß das ganze System nach Ausbringung aus dem Katheter sich radiär entfalten kann und die Klemmeinrichtung durch diese radiäre Kraft den Schlauch gegen die Gefäßwand blutdicht verklemmt.

Bei einem kurzen Hals, d.h. Abstand des Beginns des Aneurysmas vom unteren Rand der Abgänge der Nierengefäße können sowohl bei der Einbringung eines Rohrersatzes, als auch bei Einbringung eines Ersatzes mit zwei Beinen (Bifurkationsprothese) folgende Probleme auftreten.

Die Länge des zu ersetzenden Gefäßabschnitts wird vor dem Einbringen des Gefäßersatzes durch Röntgenaufnahme (Angiographie, Computertomographie) versucht zu ermitteln. Erfahrungsgemäß sind die ermittelten geometrischen Größen mit einem erheblichen Fehler behaftet. Besonders Längenmessungen zeigen wegen Schlängelung der Gefäße eine hohe Variationsbreite bei der Messung durch verschiedene unabhängige Unter-

sucher. Entweder ist in der Klinik die Vorhaltung einer ökonomisch nicht vertretbaren Anzahl von verschieden langen Gefäßen oder ein auf jeden Patienten individuell zugeschnittenes System notwendig.

5

Systeme mit elastischen Klemmeinrichtungen öffnen sich durch Federkraft sofort nach Ausstoß aus dem Katheter, mit dem sie plaziert werden - die Folge ist eine weitgehende Blockierung der Strombahn und unter Umständen Abschwemmung, d.h. Dislokation der Prothese nach distal, wodurch eine genaue Plazierung, die besonders bei einem kurzen Hals notwendig ist, nicht erreicht werden kann. Ferner ist eine Korrektur der Lage des proximalen Endes nach Verlassen des Gefäßersatzes aus dem Katheter nicht mehr möglich.

15

20

10

Bei Anwendung eines Rohrersatzes in der Brustschlagader kommt es bei diesen Systemen erst recht zur Abschwemmung, da dort der Blutfluß sehr hoch ist - bei Anwendung in der thorakalen Aorta muß daher künstlich der Blutfluß (durch Senken des Blutdrucks) reduziert werden, mit möglichen negativen Auswirkungen auf die Herzfunktion.

Alle bisher bekannten Systeme haben insbesondere technische Probleme, wenn der Hals des Aneurysma kurz ist.

25

30

Eine sichere Abdichtung am Hals des Aneurysmas kann nur erreicht werden, wenn die Länge bzw. Maschenhöhe ${\rm H_M}$ der verwendeten Halteeinrichtung kleiner ist als die Halslänge ${\rm L_p}$ bzw. ${\rm L_D}$. (Fig. 10). Bei kurzen Halslängen und damit notwendig werdender Verkürzung der Maschenhöhe ist eine Erhöhung der Anzahl der Maschen notwendig, um einen ausreichenden Durchmesser der Halteeinrichtung (der immer etwas größer sein muß als der Durchmesser des Halses) zu erreichen.

Mit zunehmender Anzahl dieser Maschen reduziert sich aber die radiäre Kraft aufgrund des Hooke'schen Gesetzes, da es sich hier im Prinzip um in Serie angeordnete elastische Federn handelt. Dieses zwingt konstruktiv zu einer Verdickung des Materials (Vergrößerung des Drahtdurchmessers). Dadurch erhöht sich aber auch der Durchmesser des komprimierten Systems im Katheter, wodurch dickere Katheter notwendig werden, welche schwieriger durch das periphere Gefäß in die Bauchaorta zu verbringen sind.

Ist der Aneurysmahals nur wenige mm lang, so können die zur Zeit angewandten Systeme nicht mehr verwendet werden, da die Gefahr besteht, daß die Nierenarterienabgänge vom System bedeckt und somit verschlossen werden. Zur Zeit können nur solche Aneurysmen mit der oben angegebenen Methode behandelt werden, deren Hals eine Länge $L_{\rm p}$ bzw. $L_{\rm D}$ von mindestens 15 - 20 mm beträgt.

15

10

Je kürzer der Hals ist, umso genauer muß die Plazierung erfolgen, welche nur von außen durch Röntgen kontrolliert werden kann. Ist das System einmal aus dem Katheter verbracht, ist keine Korrektur möglich.

20

Während des Ausbringens wird die Strombahn okkludiert, es besteht daher besonders in der thorakalen Aorta mit ihrem hohen Blutfluß die Gefahr des Abschwemmens nach distal.

25 —

30

35

und eine zugehörige Applikationsvorrichtung bereitzustellen, bei der die Halteeinrichtung eine ausreichende radiäre Kraft erzeugt und die Blutdichtigkeit zwischen Gefäßwand und der textilen Prothese sicherstellt und ein Abgleiten der Prothese nach distal durch den Strömungswiderstand verhindert.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, eine Gefäßprothese

Gelöst wird das Problem durch eine Gefäßprothese mit den Merkmalen des Anspruchs 1 und eine Vorrichtung zum Einbringen des Systems aus dem Katheter in die Strombahn mit den Merkmalen des Anspruchs 21.

Die erfindungsgemäße Gefäßprothese weist einen Schlauchab-1 schnitt auf, der an einem oder an beiden Enden mit einem Mit Hilfe des elastisch verformbaren Ring verbunden ist. elastisch verformbaren Rings wird der Schlauchabschnitt an 5 die Innenwand eines Gefäßes gedrückt. Die radiäre Spannkraft eines kreisförmigen Rings garantiert die Blutdichtigkeit zwischen Gefäßwand und dem Schlauchabschnitt und verhindert ein Abgleiten der Prothese nach distal durch den Strömungswiderstand. Der Ring bietet hohe Stabilität bei geringem Materialeinsatz. Die erfindungsgemäße Gefäßprothese ist insbe-10 sondere geeignet für Aneurysmen mit sehr kurzem Aneurysmahals.

Die Größe des Klemmrings wird relativ zur Größe des Gefäßes so gewählt, daß dieser an der Innenwand des Gefäßes vollständig anliegt.

Vorzugsweise ist der Durchmesser des Klemmrings so groß, daß sich dieser an die Innenwand des Gefäßes anschmiegt und mindestens ein Bogen vorhanden ist, der sich im wesentlichen parallel zu der Achse des Klemmrings erstreckt. Dies hat den Vorteil, daß bei einer Durchmesservergrößerung des Halses und bei der Pulsation des Gefäßes oder bei einer möglichen späteren Gefäßerweiterung der Klemmring elastisch nachgeben kann, d.h. seinen wirksamen Durchmesser vergrößern kann. Besonders bevorzugt schmiegt sich der Klemmring in jeweils zwei gegenläufigen Bögen an die Innenseite des Gefäßes an. Bezogen auf die Fließrichtung des Blutes weist der Klemmring zwei proximale Bögen und zwei distale Bögen auf. Diese Gefäßprothese ist insbesondere vorteilhaft einsetzbar bei einem Aneurysma der Bauchaorta mit sehr kurzem proximalen Aneurysmahals. Dabei wird die Gefäßprothese so eingesetzt, daß die distalen Bögen im Bereich der linken bzw. rechten Nierenarterie am Aneurysmahals anliegen und die proximalen Bögen sich in den Bereich der Aorta erstrecken, wobei und die Abgänge der Nierenarterien freibleiben.

15

20

30

1 Vorzugsweise weist der Klemmring mehrere Ringe oder Windungen eines hochelastischen Drahtes auf. Abhängig von der gewünschten Klemmkraft und der elastischen Verformbarkeit des Materials weist der Klemmring mindestens 2 und höchstens 100 5 Windungen auf. Weiterhin bevorzugt ist ein Durchmesser der Einzeldrähte im Bereich von 0,05 bis 0,2 mm. Der Klemmring besteht aus einem elastischem Material wie Metall besonders bevorzugt einer Gedächtnislegierung Kunststoff, wie Nitinol. Nitinol hat gegenüber Stahl eine 10-fach höhere 10 Flexibilität. Der minimale Biegungsdurchmesser, bevor eine plastische Verformung des Drahtes entsteht, ist etwa 10-fach höher als der Durchmesser des Drahtes. Ein Klemmring mit einem Drahtdurchmesser von 0,1 mm kann auf einen Durchmesser von ca. 1 mm komprimiert werden.

15

20

25

Andererseits ist die Klemmkraft größer wenn der Drahtdurchmesser größer ist. Für bestimmte Anwendungsfälle, bei der eine hohe Klemmkraft erforderlich ist, wäre ein Drahtdurchmesser von ca. 1,5 mm notwendig. Ein solcher Klemmring ließe sich auf einen Durchmesser von 15 mm komprimieren, ohne eine bleibende plastische Verformung zu erreichen, welches eine elastische Ausdehnung verhindern würde. Eine gleich hohe Klemmkraft läßt sich dadurch erreichen, daß ein Klemmring mehrere parallele Windungen eines dünnen hochelastischen Drahtes aufweist, wobei ein solcher Klemmring entsprechend stärker radiär komprimiert werden kann. Beispielsweise kann eine solche Gefäßprothese mittels eines Katheters eingesetzt werden, der nur einen geringen Durchmesser hat, d.h. einen Innendurchmesser von beispielsweise 4 bis 6 mm.

30

35

Gemäß einer Weiterbildung der Erfindung weist der Klemmring der Gefäßprothese einen oder mehrere Halteabschnitte auf, die vorzugsweise im Bereich der proximalen Bögen angeordnet sind. Der Halteabschnitt besteht beispielsweise aus einem schmalen Streifen aus starrem Kunststoff oder Metallblech. Diese Halteabschnitte dienen zum Ausbringen der Gefäßpro-

- 1 these aus dem Katheter mittels einer nachstehend näher beschriebenen Applikationsvorrichtung.

Vorzugsweise sind an den Halteabschnitten eine oder mehrere nach außen gerichtete Häkchen angeordnet, bevorzugt an der Spitze des proximalen Endes des Halteabschnitts. Diese Widerhaken werden durch die Spannkraft des Klemrings gegen die Innenwand des Gefäßes gedrückt und bewirken eine erhöhte Reibung bzw. eine Verankerung, wodurch ein Abschwemmen der Gefäßprothese durch den Blutfluß nach distal sicher verhindert werden kann.

Vorzugsweise sind an dem Halteabschnitt eine Halteeinrichtung in Form einer Längsbohrung oder einer Lasche vorgesehen, vorzugsweise am distalen Ende des Halteabschnitts. In diesen ragen Haltedrähte der nachfolgend näher beschriebenen Applikationsvorrichtung hinein.

In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung weist der Klemmring mindestens eine Öse auf. Vorzugsweise sind vier Ösen am Klemmring angeordnet, jeweils eine Öse an einem der beiden proximalen Bögen und einem der beiden distalen Bögen. Mit einer nachfolgend näher beschriebenen Applikationsvorrichtung werden auf den Klemmring im Bereich der Ösen Kräfte ausgeübt, daß der Klemmring elastisch verbogen wird. Vorzugsweise sind die Ösen aus einem röntgendichten Material wie Platin, Platin-Iridium und Gold, wodurch diese gleichzeitig als Röntgenmarker bei der Applikation dienen.

Vorzugsweise besteht der Schlauchabschnitt aus einem flexiblen Material und ist beispielsweise ein gewebter oder gestrickter Textilschlauch aus Dakron, Teflon oder einem anderen körperverträglichen Material. Von Vorteil ist, wenn der Schlauchabschnitt eine im wesentlichen unveränderliche Umfangslänge aufweist, wobei diese an die Größe eines zu ersetzenden Gefäßes angepaßt ist.

5

Vorzugsweise ist der Klemmring mit dem Rand des Schlauchabschnitts beispielsweise durch eine Naht oder Klebung verbunden. Von Vorteil ist, wenn der Klemmring an der Innenseite des Schlauchabschnitts angeordnet ist und damit der Schlauchabschnitt zwischen dem Klemmring und der Gefäßinnenwand zu liegen kommt.

Der Durchmesser des Klemmrings ist vorzugsweise größer als der Durchmesser des Schlauchabschnitts. Dadurch ergibt sich in vorteilhafterweise die vorstehend beschriebene Ausbildung von zwei proximalen und zwei distalen Bögen beim Einsatz der Gefäßprothese in ein Gefäß.

Die Gefäßprothese kann als sogenannte Bifurkationsprothese mit einem proximalen Schlauchabschnitt und zwei damit verbundenen distalen Schlauchabschnitten ausgebildet sein. Dabei ist mindestens am proximalen Ende des proximalen Schlauchabschnitts ein Klemmring angeordnet. Vorzugsweise sind an den Enden der distalen Schlauchabschnitte jeweils ein weiterer Klemmring angeordnet.

Eine Applikationsvorrichtung zum Einsetzen einer Gefäßprothese mittels eines Katheters weist mindestens einen Haltedraht auf, der lösbar mit der Gefäßprothese verbindbar ist zum Festhalten und mindestens eine Halteeinrichtung Klemmrings in einer verbogenen Lage. Vorzugsweise sind der oder die Haltedrähte mit dem Klemmring verbindbar und zwar jeweils mit einer Halteeinrichtung an dem am Klemmring angeordneten Halteabschnitt. Beispielsweise wird der Haltedraht in eine als Halteeinrichtung ausgebildete Längsbohrung oder Lasche hineingeschoben und darin durch Formschluß und/oder Reibschluß festgehalten. Jeder Haltedraht ist vorzugsweise von einem Schlauch umgeben, der eine ausreichende Steifigkeit hat. Dies hat den Vorteil, daß nach dem Einsetzen der Gefäßprothese der Haltedraht von dem Halteabschnitt Klemmring abgezogen werden kann und sich gleichzeitig der Halteabschnitt am Schlauch abstützen kann.

10

15

20

.25

30

5

10

15

20

Der Durchmesser des Haltedrahts ist an den Durchmesser der Längsbohrung bzw. der Größe der Lasche am Halteabschnitt angepaßt. Vorzugsweise beträgt der Durchmesser des Haltedrahts zwischen 0,3 und 1 mm.

Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform ist die Halteeinrichtung eine größenveränderliche Schleife, die um den radial komprimierten Ring gelegt ist. Dies hat den Vorteil, daß durch Verändern der Größe der Schleife der wirksame Durchmesser des Klemmrings in der verbogenen Lage kontrolliert vergrößert und verkleinert werden kann. Vorzugsweise besteht die Schleife aus einer Drahtschlaufe, die am freien Ende der Schlaufe mittels einer lösbaren Blockiereinrichtung feststellbar ist. Gemäß einer vorteilhaften Ausgestaltung weist die Blockiereinrichtung eine Öse auf, durch die das Ende der Drahtschlaufe einführbar ist und ein durch die Drahtschlaufe eingeschobener Blockierdraht verhindert das Zurückziehen der Schlaufe. In einem Beispiel sind beide Drähte der Kompressionsschleife und der Blockierdraht von einer Bowdenzughülle umgeben, und am freien Ende der Bowdenzughülle ist die Öse angeordnet.

30

Gemäß einer alternativen Ausführungsform weist die Halteeinrichtung einen Führungsdrahtkatheter mit mindestens einem Zugdraht auf. An dem Führungsdrahtkatheter sind vorzugsweise zwei Halteschlaufen angeordnet, die jeweils mit einer Halteöse an einem proximal weisenden Bogen des Klemmrings verbindbar sind. An dem Zugdraht sind zwei Zugschlaufen angeordnet, die jeweils mit einer Halteöse an einem der distal weisenden Bögen des Klemmrings verbindbar sind. Vorzugsweise weist die Halteeinrichtung einen Blockierdraht auf, mit dem ein Zurückziehen der Halteschlaufe bzw. Zugschlaufe aus einer Halteöse verhindert wird.

35

Gemäß einer Weiterbildung der Erfindung weist die Applikationsvorrichtung zwei der vorstehend beschriebenen Halteein-

richtungen auf, mit der sowohl ein proximaler als auch ein distaler Klemmring einer endovaskulären Prothese bei der Applikation verformbar ist. Dabei werden vorzugsweise beide Halteeinrichtungen gleichzeitig eingesetzt und verformen im gleichen Maß den Klemmring an dem proximalen und an dem distalen Ende. Vorzugsweise werden mit jeweils einem Blockierdraht jeweils entsprechende Ösenschlaufenverbindungen der beiden Klemmringe gesichert. So werden für eine endovaskuläre Rohrprothese mit je einem Klemmring am proximalen und am distalen Ende vier Blockierdrähte benötigt.

Die erfindungsgemäße Applikationsvorrichtung hat den Vorteil, daß nach dem Ausbringen der Gefäßprothese aus dem Katheter eine genaue Positionierung der Gefäßprothese und eine anschließende Korrektur der Position der Gefäßprothese möglich ist. Insbesondere ermöglicht die Halteeinrichtung ein radiales Komprimieren des Klemmrings, wodurch der Klemmsitz des Klemmrings an der Innenwand des Gefäßes kontrolliert werden kann und die Haltedrähte ermöglichen ein Verschieben und Drehen der Gefäßprothese in dem Gefäß.

Nachstehend wird die Erfindung anhand von Beispielen und der Zeichnung näher erläutert. Es zeigen.

Fig. 1a und 1b eine schematische Ansicht eines erfindungsgemäßen Klemmrings vor bzw. nach dem Einbringen in ein Rohr (Arterie), eine schematische Darstellung einer erfin-Fig. 2a dungsgemäßen Gefäßprothese vor dem Einbringen 30 in ein Gefäß, eine Vorderansicht der Gefäßprothese von Fig. Fig. 2b 2a nach Einbringen in die Bauchaorta, eine Seitenansicht der Anordnung von Fig. 2b, Fig. 2c eine schematische Ansicht einer Gefäßprothese Fig. 3 mit einer erfindungsgemäßen Applikationsein-35 richtung,

15

1	Fig. 4	eine	schematische	vergrößerte	Seitenansicht
		der A	nordnung von F	ig. 3,	

- Fig. 5 eine Schnittansicht der Anordnung von Fig. 4,
- Fig. 6a eine schematische Ansicht einer Gefäßprothese mit einer Halteeinrichtung,
- Fig. 6b eine vergrößerte Ansicht der Halteeinrichtung,
- Fig. 7 eine schematische Ansicht eines Gefäßersatzes mit zwei Gefäßprothesen,
- 10 Fig. 8 eine schematische Ansicht eines Gefäßersatzes bestehend aus einer rohrförmigen Gefäßprothese und einer Bifurkationsprothese,
- Fig. 9a, 9b und 9c eine schematische Ansicht eines Aneurysma im Bereich der Bauchaorta ohne und mit einer Rohrprothese bzw. Bifurkationsprothese,
 - Fig. 10 eine schematische Ansicht einer herkömmlichen Gefäßprothese mit zickzackförmigem Stent,
 - Fig. 11 eine schematische Ansicht einer Gefäßprothese mit einer weiteren Ausführungsform einer Halteeinrichtung und
 - Fig. 12 eine vergrößerte Ansicht der Halteeinrichtung von Fig. 11.

In Fig. 1a ist schematisch ein kreisförmiger Klemmring 30 gezeigt, der aus einem hochelastischem Material besteht und einen Durchmesser D_{K} aufweist. Fig. la zeigt ferner ein Rohr bzw. eine Arterie 1 mit einem Durchmesser DR, wobei DR kleiner D_{ν} ist. In Fig. 1b ist der Klemmring 30 im Rohr 1 angeordnet. Die in Fig. 1a einander gegenüberliegenden Punkte A, A weisen in Fig. 1b in axialer Richtung des Rohres nach oben 30 und die in Fig. 1a einander gegenüberliegenden Punkte B, B, die gegenüber den Punkten A, A um 90° versetzt sind, weisen in Fig. 1b nach unten. Es werden zwei proximale Bögen A, A und zwei distale Bögen B, B gebildet und der Klemmring schmiegt sich vollkommen an den Umfang des Rohres an. Die in 35 Fig. 1b angegebene Höhe H ist in erster Näherung eine quadratische Funktion der radialen Kompression. In Fig. 1b ist

5

ferner der Biegedurchmesser D_B gezeigt. Beim Einbringen einer Gefäßprothese wird der Klemmring 30 entsprechend dem Innendurchmesser eines Katheters noch stärker radial komprimiert. Der zulässige kleinste Biegedurchmesser D_B ist abhängig von dem Material und der Dicke des Klemmrings bzw. der Einzeldrähte, aus denen der Klemmring besteht.

In dem Beispiel besteht der Klemmring aus mehreren parallelen Windungen eines dünnen, ca. 0,1 mm dicken hochelastischen Drahtes (vorzugsweise Nitinol) (nicht dargestellt). Wegen des Hooke'schen Gesetzes können diese Windungen als parallel geschaltete Federn gesehen werden, deren Federkennaddiert, deren einzelne geringe radiäre Spanngröße sich kraft sich zu einer großen Gesamtspannkraft addiert, die nur noch von der Windungszahl abhängig ist. Gleichzeitig gilt für jede einzelne Windung aus dem dünnen Material, daß diese einzelne Windung bei der Kompression des Gesamtgebildes einen Biegungsdurchmesser hat, der ungefähr dem minimalen Biegungsdurchmesser Dp der einzelnen Windung entspricht, d.h. bei 0,1 mm Draht ein Biegungsdurchmesser von ca. 1 mm. Es läßt sich somit ein solcher Klemmring mit hoher Spannkraft aus den oben angegebenen Gründen zu einem kleinen komprimierten Gebilde formen, welches nach Ausbringen aus dem Katheter auch wieder die alte Form erreicht und mit ausreichender Spannkraft die Prothese gegen die Gefäßwand drückt.

Eine bevorzugte Ausführungsform einer Gefäßprothese ist in Fig. 2a dargestellt. Diese weist einen Schlauchabschnitt 20 aus einem textilen Gewebe und einen an einem Ende angeordneten Klemmring 30 auf. Der Schlauchabschnitt weist einen Durchmesser D_D auf, der kleiner ist als der Durchmesser D_K des Klemmrings. Aufgrund der Verbindung des Klemmrings mit dem Ende des Schlauchabschnitts ergibt sich ein Durchmesser Verbindungsstelle zwischen Klemmring und der DKD Ende Schlauchabschnitt. Der Klemmring spannt das Schlauchabschnitts weitestmöglich aus. Durch eine entsprechende Formgebung der Endkante des Schlauchabschnitts und

10

15

20

~5

30

wegen Maschenverschiebungen im Gewebe kann sich der Klemmring entsprechend ausweiten.

In Figuren 2b und 2c ist die Anordnung dieser Gefäßprothese in der Aorta 1 gezeigt. Der Klemmring 30 liegt an der Aorta derart an, daß die distalen Bögen im Bereich der linken und rechten Nierenarterie 3, 5 an dem proximalen Aneurysmahals 12 anliegen. Die proximalen Bögen des Klemmrings 30 reichen in den Bereich der Aorta 1 hinein, der gegenüber den Abgängen der Nierenarterie 3, 5 im wesentlichen um 90° versetzt ist. In der Seitenansicht von Fig. 2c ist deutlich erkennbar, daß der Abgang der Nierenarterie 5 frei ist. Somit liegt die Gefäßprothese blutdicht an der Innenwand der Aorta 1 an und der Schlauchabschnitt 20 ragt in Fließrichtung des Blutes in den Bereich des Aneurysmas 10 hinein.

Ein Vorteil dieser geometrischen Ausgestaltung ist, daß damit auch Aneurysmen behandelt werden können, deren Hals sehr kurz ist, theoretisch könnte die Halslänge im Extremfall gleich der Dicke des Klemmrings sein. Durch die doppelbogenförmige Ausgestaltung wird erreicht, daß die Prothese zum Teil oberhalb der Nierenarterie fixiert werden kann, wobei durch die bogenförmige Ausgestaltung beide Nierenarterien freibleiben. Ein zusätzlicher Vorteil der Ausgestaltung des Klemmrings ist, daß dieser sich auch unregelmäßig konfigurierten Querschnitten des Aneurysmahalses (nicht kreisförmig) durch die Flexibilität der Einzelwindungen anpaßt.

In Fig. 3 ist eine Gefäßprothese gezeigt, bei der am Klemmring 30 zwei Halteabschnitte 40 in Form von schmalen Streifen an den beiden proximalen Bögen angeordnet. Diese Halteabschnitte 40 sind in Figuren 4 und 5 jeweils vergrößert in
der Seitenansicht und im Schnitt dargestellt. In dem gezeigten Beispiel erfolgt die Befestigung des Halteabschnitts 40
am Klemmring 30 mit Hilfe einer Lasche 42, die etwas oberhalb der Mitte vorhanden ist. In dem Halteabschnitt ist eine
Längsbohrung 44 vorgesehen, die sich vom distalen Ende bis

5

10

15

20

etwa in Höhe der Befestigungslasche 42 erstreckt. Am proximalen Ende sind insgesamt vier Widerhaken 46 angeordnet. Diese Widerhaken sind in dem gezeigten Beispiel Drähte, die in schräg verlaufenden Bohrungen im Halteabschnitt eingesetzt sind.

Die Längsbohrung 44 in jedem Halteabschnitt 40 dient zur Aufnahme eines Haltedrahts 52, der von einem steifen Schlauch 54 umgeben ist.

10

Mit den Haltedrähten wird die Gefäßprothese aus dem Katheter 50 herausgeschoben. Die Haltedrähte verlaufen innerhalb der Gefäßprothese und innerhalb des Katheters und treten außerhalb des Patienten am Katheter aus.

15

20

30

Bei der Einbringung der Prothese mit dem Klemring, welcher in dem Katheter montiert ist, wird zuerst der Katheter plaziert, am Ende des Katheters, der sich außerhalb des Körpers befindet, werden die Haltedrähte gefaßt und nun der Katheter zurückgeschoben, so daß sich die Position der Anordnung aus Klemmring und Prothese nach Ausbringung aus dem Katheter nicht verändert. Nach Expansion des Klemmrings und Fixation an der Arterienwand können die Haltedrähte durch Zug aus der Bohrung oder der Lasche der Längsstreifen entfernt werden. Für ein sicheres und reibungsfreies Entfernen der Haltedrähte 52 dient der starre dünnwandige Schlauch 54 über den Haltedrähten. Dieser dünnwandige Schlauch wird außerhalb des Körpers gehalten und die Haltedrähte zurückgezogen, so daß die ziehenden Kräfte beim Herausziehen der Haltedrähte durch Reibung in der Längsbohrung von dem starren Schlauch aufgefangen werden, um eine Veränderung der Position zu verhindern (Figuren 4 und 5).

Nach der Positionierung werden die Widerhaken am Halteab-35 schnitt durch die Spannkraft des Klemmrings gegen die Arterienwand gedrückt und erhöhen somit die Reibung, um ein Abschwemmen der Anordnung durch den Blutfluß nach distal zu verhindern.

Ein geeignetes Material für die Halteabschnitte ist starrer Kunststoff oder auch Nitinolblech.

Andere Befestigungsmöglichkeiten der Haltedrähte an dem Halteabschnitt beispielsweise in Form einer Lasche sind möglich.

10

15

20

5

In Figuren 6a und 6b ist ein weiterer Teil der Applikationsvorrichtung gezeigt, mit der der Klemmring 30 beim Einbringen in das Gefäß radial komprimierbar ist. Die Halteeinrichtung 60 weist in dem gezeigten Beispiel eine Drahtschlaufe
62 auf, die um den Klemmring herumgelegt ist. Im Bereich der
Mitte des so verbogenen Klemmrings sind vier Halteösen 32
vorgesehen, durch die die Drahtschlaufe hindurchgezogen ist.
Dies hat den Vorteil, daß ein Abrutschen der beiden Drähte
der Kompressionsschleife 62 von Klemmring 30 vermieden wird.
Die beiden Drähte der Kompressionsschleife werden von einer
Bowdenzughülle 70 umgeben, an dessen Ende eine Öse 66 vorgesehen ist. Durch diese Öse 66 wird zu Beginn das Schlaufenende 64 hindurchgeschoben und mit einem Blockierdraht 68,
der ebenfalls durch die Bowdenzughülle geführt wird, gegen
ein Herausziehen gesichert.



30

35

Figuren 11 und 12 zeigen eine alternative Ausführungsform einer Halteeinrichtung, mit der ein Klemmring beim Ein-bringen in das Gefäß radial komprimierbar ist. Die Halteeinrichtung 81 ist in dem gezeigten Beispiel an einem Führungsdraht (nicht gezeigt) und Zugschlaufendrähte 84 verschiebbar angeordnet sind. An der Außenseite des Führungsdrahtkatheters 82 sind zwei Halteschlaufen 83 angeordnet. Die freien Enden der Halteschlaufen 83 sind jeweils mit einer am Klemmring 90 angeordneten ersten Halteöse 93 verbindbar, wobei die beiden Halteösen 93 einander diametral gegenüberliegen. Mit den

Zugschlaufendrähten 84 sind zwei Zugschlaufen 85 verbunden, 1 dessen freie Enden jeweils mit einer zweiten Halteöse 95 am Klemmring 90 verbindbar ist, wobei diese beiden zweiten Halteösen 95 einander diametral gegenüberliegen und gegenüber den ersten Halteösen 93 um etwa 90° im Winkel beanstandet 5 sind. Die beiden Zugschlaufen 85 werden durch seitliche Öffnungen 86/87 im Führungsdrahtkatheter geführt. Die Halteeinrichtung weist ferner vier Blockierdrähte 88, 89 auf, von denen jeweils zwei Blockierdrähte 88 die Halteschlaufen 83 an den Halteösen 93 im Bereich der proximalen Bögen des 10 Klemmrings sichern und zwei Blockierdrähte 89 die Zugschlaufen 85 an den Halteösen 95 des Klemmrings sichern. Alternativ könnten auch beide Zugschlaufen 85 mit einem Zugschlaufendraht 84 betätigt werden, wobei vorzugsweise nur ein zugehöriger Blockierdraht 88 erforderlich wäre. 15

In Fig. 11 ist sowohl am proximalen Ende als auch am distalen Ende der Prothese jeweils ein Klemmring 90/90' vorhanden, wobei die Halteeinrichtung 81' für den distalen Klemmring in der gleichen Weise aufgebaut ist wie die vorstehend beschriebene Halteeinrichtung 81 für den proximalen Klemmring. Der Abstand zwischen den Anbringungspunkten für die proximalen Halteschlaufen 83 zu den distalen Halteschlaufen 83' ist dabei vorzugsweise einstellbar und kann dadurch an die Länge der einzusetzenden Prothese angepaßt werden. Die proximalen Zugschlaufen 85 und die distalen Zugschlaufen 85' sind mit jeweils einem Zugschlaufendraht 84 betätigbar. Die vier Blockierdrähte 88, 89 sind zur Sicherung der Halteschlaufen bzw. Zugschlaufen an den vier Halteösen sowohl des proximalen als auch des distalen Klemmrings vorgesehen. Alternativ können auch zwei oder nur ein Zugschlaufendraht 84 vorhanden sein, die ein Zugschlaufenpaar 85 oder 85' bzw. alle Zugschlaufen 85, 85' gemeinsam betätigen.

Die vorstehend beschriebene Halteeinrichtung arbeitet wie folgt. Durch sowohl nach axial als auch nach zentripetal gerichtete Zugkräfte, die an den entgegengerichteten Bögen je-

20

weils entgegengesetzt angreifen, verkleinert sich der Durchmesser des Klemmrings (Stent) und dabei vergrößert sich dessen Höhe H. Bei Verringerung der Größe der Zugkräfte bewirkt die Eigenelastizität des Klemmrings eine Rückstellkraft, die zur elastischen Rückformung in den Ausgangszustand führt (siehe auch Fig. 1a, 1b).

Zum Einbringen der endovaskulären Prothese werden der proximale als auch der distale Klemmring gleichzeitig und im gleichen Ausmaß verformt. Hierzu sind die nach proximal weisenden Bögen der Klemmringe an den Führungsdrahtkatheter mittels Schlaufen fixiert. Diese Schlaufen führen durch jeweils eine Öse, welche auf dem Klemmring befestigt ist. Jeweils ein dünner Blockierdraht verhindert ein Herausziehen der Schlaufen aus den Ösen. Die Blockierdrähte verlaufen durch den Applikationskatheter und sind außerhalb des Patienten zugänglich fixiert.

Die an den nach distal weisenden Bögen des Klemmrings befestigten Schlaufen sind in der gleichen Weise an den Halteösen des Klemmrings mit einem Blockierdraht fixiert. Diese Schlaufen verlaufen durch jeweils distal gelegene seitliche Öffnungen im zentralen Führungsdrahtkatheter und sind ebenfalls vom Anwender außerhalb des Patienten zugänglich.

Durch Zug und Entlastung dieser Schlaufen können die Druchmesser beider Klemmringe an den Enden der Endoprothese gleichzeitig und in gleichem Ausmaß vergrößert und verkleinert werden. Mittels des Führungsdrahtkatheters, an dem die Endoprothese im Blutstrom aufgehängt ist, kann nach Verkleinerung der Durchmesser der Klemmringe unter dem Durchmesser der Aorta die endovaskuläre Prothese sowohl in Längsrichtung als auch um die Längsachse in der Aorta positioniert werden, ohne daß der Blutstrom unterbrochen wird. Ist die angestrebte Position der Endoprothese in der Aorta erreicht, wird der Zug an den Schlaufen außerhalb des Körpers des Patienten entlastet. Die Klemmringe (Stents) der Pro-

10

20

30

these dehnen sich sodann aus. Die Prothese schmiegt sich sodann an die Aortenwand an. Der zentrale Führungsdrahtkatheter mit den an ihm befestigten Schlaufen und den durch ihn hindurchführenden Schlaufen kann dann nachdem die Blockierungsdrähte zuvor durch Zug entfernt worden waren, entfernt werden.

Um eine exakte Positionierung zu gewährleisten und zu verhindern, daß bei der Ausbringung der Anordnung der Blutfluß unterbrochen wird (der Teil der Prothese mit dem Klemmring wäre schon geöffnet, die abhängige Prothese aber noch komprimiert im Katheter) ist es vorteilhaft, die gesamte Anordnung nach kompletter Ausbringung aus dem Katheter weiter im Teil des Klemrings komprimiert zu halten und erst nach genauer Lagekontrolle den Klemmring kontrolliert zu öffnen. Ferner ist es vorteilhaft, wenn eine nicht suffiziente Position erreicht wurde, diese wieder rückgängig machen zu können, d.h. den Klemmring erneut zu komprimieren, eine bessere Lage durch Rotation und durch Längsverschiebung zu finden und danach erneut den Klemmring zu öffnen. Dieses wird folgendermaßen erreicht:

Der Klemmring wird im komprimierten Zustand von der hochflexiblen Drahtschleife (Nitinol) komprimiert gehalten. Drahtschleife findet ihre Fortsetzung in der Bowdenzughülle (Durchmesser ca. 1 mm). Die beiden zur Schleife gehörenden Drähte durchlaufen die gesamte Bowdenzuglänge, die gesamte Bowdenzuglänge durchläuft den gesamten Einführungskatheter bis nach außen. Die Schleife umfängt den gesamten Umfang des Klemmrings, die Spitze der Schleife ragt in die Öse an der Spitze der Bowdenzughülle in Richtung des Lumens der Bowdenzughülle. Der Blockierdraht, der sich ebenfalls in der Bowdenzughülle befindet und ebenfalls außerhalb des Patienten zugänglich ist (innerhalb des Katheters) verläuft durch die Spitze der Schleife und blockiert zunächst die Schleifenspitze in der Öse. Durch Zug mit Entlastung an den zwei hochflexiblen dünnen Schleifendrähten kann der Klemmring

10

15

20

25

30

komprimiert und entlastet werden. Ist die definitive Position des Klemmrings gefunden, so wird der Blockierdraht, welcher durch die Schleifenspitze verläuft, von außen entfernt, danach können durch Zug von außen die Schleifendrähte in die Bowdenzughülle zurückgezogen werden, danach die Bowdenzughülle durch Zurückziehen entfernt werden. Durch die während dieser Prozedur gehaltenen Haltedrähte wird ein Abrutschen der Klemmring-Prothesenkonstruktion verhindert. Die Haltedrähte können ferner als Leitschiene für das Einführungsbesteck (Katheter) für ein 2. Rohr (Teleskop) dienen, um die Stent-Protesenkonstruktion nach distal zu verlängern. Es verklemmt sich dann die zweite Gefäßprothese 20', 30' in der ersten. Am Ende werden die Haltedrähte in der oben angegebenen Art entfernt (Fig. 7).

Im einzelnen wird zunächst eine erste Gefäßprothese 20, 30 im Bereich des proximalen Aneurysmahalses angeordnet. Anschließend wird eine zweite Gefäßprothese 20', 30' in das freie Ende der ersten Gefäßprothese hineingeführt, wobei sich der Klemmring 30' der zweiten Gefäßprothese an der Innenwandung des ersten Schlauchabschnitts 20 anschmiegt. Das freie Ende des Schlauchabschnitts 20' weist einen weiteren Klemmring 35' auf, mit dem die zweite Gefäßprothese am distalen Aneurysmenhals festgeklemmt wird.

Das oben angegebene Vorgehen entspricht dem Vorgehen bei der endovaskulären Einbringung einer Bifurkationsprothese. Zuerst wird wie in Fig. 8 gezeigt eine proximale Gefäßprothese 20, 30 eingebracht, dieses sodann mit einer zweigeteilten Gefäßprothese 20', 30' so verlängert, daß die beiden distalen Öffnungen in die Nähe der Abgänge der Iliacalarterien zu liegen kommen, danacherden in beide "Hosenbeine" von der gleichen und der kontralateralen Seite kurze Gefäßprothesen 20", 30" und 20"', 30"' eingebracht, die einen geringeren Durchmesser haben, deren Konstruktion identisch ist zu der oben angegebenen Konstruktion.

An den jeweils anderen Enden der kurzen Gefäßprothese ist ein Klemmring 35" bzw. 35"' angeordnet. Diese werden im Bereich der Abgänge der Iliacalarterien eingesetzt.

In dem gezeigten Beispiel sind an dem distalen Ende der beiden Beine der zweiten Gefäßprothese Ringe 37', 38' zum Aufspannen angeordnet. Diese Ringe bestehen vorzugsweise wieder aus mehreren Windungen z.B. von sehr dünnen Nitinoldraht. Bevorzugt sind die Enden schräg angeschnitten wodurch ein Abknicken der Beine verhindert wird. Außerdem sind beide Beine durch eine Naht 39' oder Klebung des Rohrs 30 in Längsrichtung hergestellt.

Sowohl bei einem Ersatz durch Rohr, als auch bei einem Ersatz durch eine Bifurkation ist das System ein modulares Ersatzsystem, d.h. der betroffene Gefäßabschnitt wird nicht durch ein geometrisch starr vorgefertigtes System ersetzt, sondern durch "Module", d.h. einzelne Prothese, die in dem zu ersetzenden oder zu überbrückenden Gefäß zusammengesetzt (angeflanscht) werden, ohne daß während dieses Vorgangs der Blutfluß unterbrochen wird. Ferner ist eine Lagekorrektur der Gefäßersatze noch nach Ausbringen aus dem Katheter möglich.



30

<u>Patentansprüche</u>

5

- 1. Gefäßprothese mit mindestens einem Schlauchabschnitt (20) und mindestens einer an einem Ende des Schlauchabschnitts angeordneten Klemmeinrichtung, dadurch gekennzeichnet, daß die Klemmeinrichtung einen elastisch verformbaren Klemmring (30) aufweist, der nicht verformt im wesentlichen kreisförmig ist.
- 2. Gefäßprothese nach Anspruch 1, wobei der Klemmring (30) derart verformbar ist, daß er mindestens einen Bogen aufweist, der sich im wesentlichen parallel zu einer Achse des Rings erstreckt.
- 3. Gefäßprothese nach Anspruch 2, wobei der Klemmring (30) derart verformbar ist, daß er zwei proximale Bögen aufweist, die sich in eine erste Richtung erstrecken und zwei distale Bögen aufweist, die sich in der der ersten Richtung entgegengesetzten Richtung erstrecken.
- 4. Gefäßprothese nach einem der Ansprüche 1 bis 3, wobei der Klemmring (30) mindestens zwei Windungen eines hochelastischen Drahtes aufweist.
- 5. Gefäßprothese nach einem der Ansprüche 1 bis 4, wobei der Klemmring (30) höchstens 100 Windungen eines hochelastischen Drahtes aufweist.
- 6. Gefäßprothese nach einem der Ansprüche 1 bis 5, wobei der Draht einen Durchmesser im Bereich von 0,05 bis 0,2 mm aufweist, besonders bevorzugt von etwa 0,1 mm aufweist.
- 7. Gefäßprothese nach einem der Ansprüche 1 bis 6, wobei der Klemmring (30) aus einem elastischen Material wie Metall oder Kunststoff besonders bevorzugt einer Gedächtnislegierung wie Nitinol besteht.

5

- 8. Gefäßprothese nach einem der Ansprüche 1 bis 7, wobei der Klemmring (30) mindestens einen Halteabschnitt (40) aufweist, der vorzugsweise an einem der proximalen Bögen angeordnet ist.
- 9. Gefäßprothese nach Anspruch 8, wobei der Halteabschnitt (40) einen schmalen Streifen, vorzugsweise aus starrem Kunststoff oder Metallblech aufweist.

10

10. Gefäßprothese nach Anspruch 8 oder 9, wobei der Halteabschnitt (40)mindestens ein nach außen gerichtetes Häkchen (46) aus vorzugsweise Draht aufweist, das bevorzugt an der Spitze des proximalen Endes des Halteabschnitts angeordnet ist.

15

11. Gefäßprothese nach einem der Ansprüche 8 bis 10, wobei an dem Halteabschnitt (40)vorzugsweise eine Längsbohrung (44) oder Lasche vorgesehen ist, die vorzugsweise am distalen Ende des Halteabschnitts angeordnet ist.

20

12. Gefäßprothese nach einem der Ansprüche 1 bis 11, wobei der Schlauchabschnitt (20) aus einem flexiblen Material besteht, vorzugsweise ein gewebter oder gestrickter Textilschlauch aus DACRON, Teflon oder einem anderen körperverträglichem Material ist.

25

13. Gefäßprothese nach einem der Ansprüche 1 bis 12, wobei der Schlauchabschnitt (20) eine im wesentlichen unveränderliche Umfangslänge aufweist, die vorzugsweise an die Größe eines zu ersetzenden Gefäßes angepaßt ist.

30

35

14. Gefäßprothese nach einem der Ansprüche 1 bis 13, wobei der Rand des Endes des Schlauchabschmitts (20) dem Klemmring (30) folgt.

- 1 15. Gefäßprothese nach einem der Ansprüche 1 bis 14, wobei der Klemmring (30) an der Innenseite des Schlauchabschnitts (20) angeordnet ist.
 - 5 16. Gefäßprothese nach einem der Ansprüche 1 bis 15, wobei der Klemmring (30)mit dem Rand des Schlauchabschnitts (20), vorzugsweise durch eine Naht oder Klebung verbunden ist.
 - 10 17. Gefäßprothese nach einem der Ansprüche 1 bis 16, wobei der Durchmesser des Klemmrings (30) größer ist als der Durchmesser des Schlauchabschnitts (20).
 - 18. Gefäßprothese nach einem der Abschnitte 1 bis 17, mit einem proximalen Schlauchabschnitt (20) und zwei damit verbundenen distalen Schlauchabschnitten, wobei der Durchmesser der distalen Schlauchabschnitte geringer ist als der Durchmesser des proximalen Schlauchabschnitts.
 - 20 19. Gefäßprothese nach einem der Ansprüche 1 bis 18, wobei der Klemmring (30, 90) mindestens eine Halteöse (32, 93, 95) aufweist.
 - 20. Gefäßprothese nach einem der Ansprüche 1 bis 19, wobei mindestens ein Teil des Klemmrings (30, 90) und/oder die Halteösen aus einem röntgendichten Material bestehen, vorzugsweise Platin, Platin-Iridium oder Gold.
 - 21. Applikationsvorrichtung, insbesondere für eine Gefäßprothese nach einem der Ansprüche 1 bis 20, mit mindestens
 einem Haltedraht (52), der lösbar mit der Gefäßprothese
 vorzugsweise am Klemmring (30) verbindbar ist und mindestens einer Halteeinrichtung (60) zum Festhalten des
 Klemmrings (30) in einer verbogenen Lage.

- 22. Applikationsvorrichtung nach Anspruch 21, wobei der Haltedraht (52) von einem Schlauch (54) umgeben ist, der vorzugsweise steif ist.
- 5 23. Applikationsvorrichtung nach Anspruch 21 oder 22, wobei der Durchmesser des Haltedrahts (52) etwa 0,3 bis 1 mm beträgt.
- 24. Applikationsvorrichtung nach einem der Ansprüche 21 bis
 10 23, wobei die Halteeinrichtung (60) eine größenveränderliche Schleife (62) zum kontrollierten Halten des Klemmrings (30) in der verbogenen Lage aufweist.
- 25. Applikationsvorrichtung nach Anspruch 24, wobei die Schleife (62) aus einer Drahtschlaufe gebildet wird, die am freien Ende der Schlaufe (64) mittels einer lösbaren Blockiereinrichtung (66, 68) feststellbar ist.
- 26. Applikationsvorrichtung nach Anspruch 25, wobei die Blockiereinrichtung eine Öse (66) aufweist, durch die das Ende der Drahtschlaufe (64) einführbar ist und ein verschiebbarer Blockierdraht (68) das Zurückziehen der Schlaufe verhindert.
- 27. Applikationsvorrichtung nach Anspruch 26, wobei die beiden Drähte der Schleife (62) und der Blockierdraht (68) von einer Bowdenzughülle (70) umgeben sind, an dessen freiem Ende die Öse (66) angeordnet ist.
- 28. Applikationsvorrichtung nach einem der Ansprüche 21 bis 23, wobei die Halteeinrichtung (81) einen Führungsdrahtkatheter (82) mit mindestens einem darin geführten Zugschlaufendraht (84) aufweist, mindestens eine Halteschlaufe (83) am Führungsdrahtkatheter angeordnet ist und mindestens eine Zugschlaufe (85) mit dem Zugschlaufendraht (84) verbunden ist, wobei die freien Enden der

- Halteschlaufe und der Zugschlaufe mit Halteösen (93, 95) an einem Klemmring (90) verbindbar sind.
 - 29. Applikationsvorrichtung nach Anspruch 28, wobei die Zugschlaufe (85) durch eine Öffnung (86, 87) im Führungsdrahtkatheter hindurchführbar ist.
 - 30. Applikationsvorrichtung nach Anspruch 28 oder 29, wobei die Halteeinrichtung mindestens einen Blockierdraht (88, 89) aufweist, mit dem das freie Ende einer Halteschlaufe (83) und/oder das freie Ende einer Zugschlaufe (85) an einer zugehörigen Öse (93, 95) gesichert wird.

10

5

20

Ĉ

30

Zusammenfassung

5

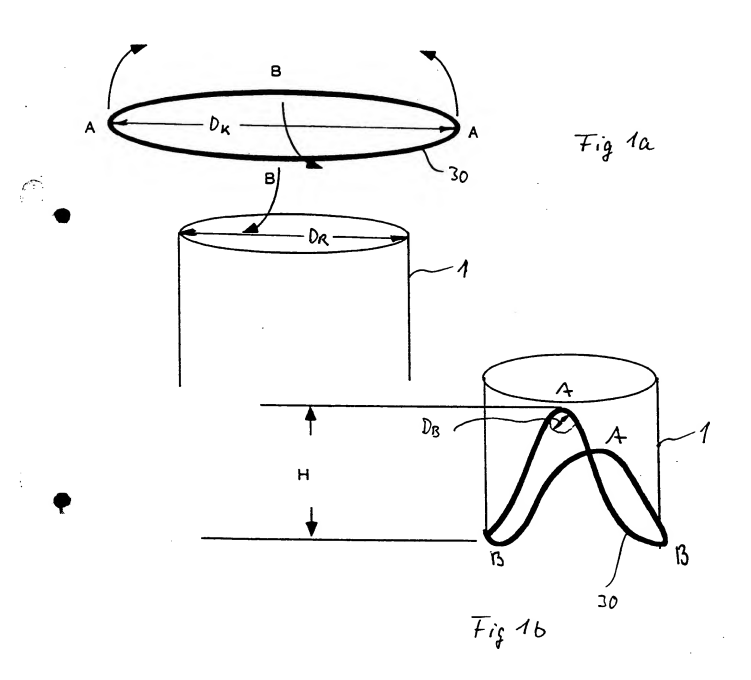
Gefäßprothese und zugehörige Applikationsvorrichtung

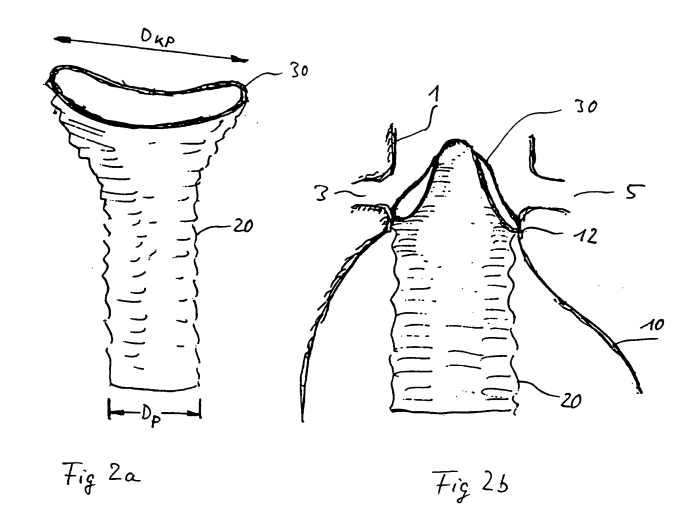
Die Gefäßprothese weist mindestens einen Schlauchabschnitt (20) und mindestens eine an einem Ende des Schlauchabschnitts angeordnete Klemmeinrichtung auf. Die Klemmeinrichtung umfaßt einen elastisch verformbaren Klemmring (30), der nicht verformt im wesentlichen kreisförmig ist. Eine zugehörige Applikationsvorrichtung weist mindestens einen Haltedraht (52), der lösbar mit der Gefäßprothese vorzugsweise am Klemmring (30) verbindbar ist und mindestens eine Halteeinrichtung (60) zum Festhalten des Klemmrings (30) in einer verbogenen Lage auf.

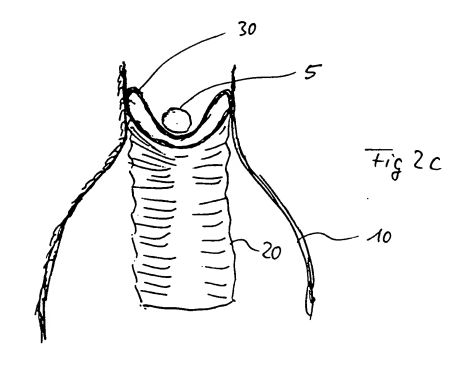
20

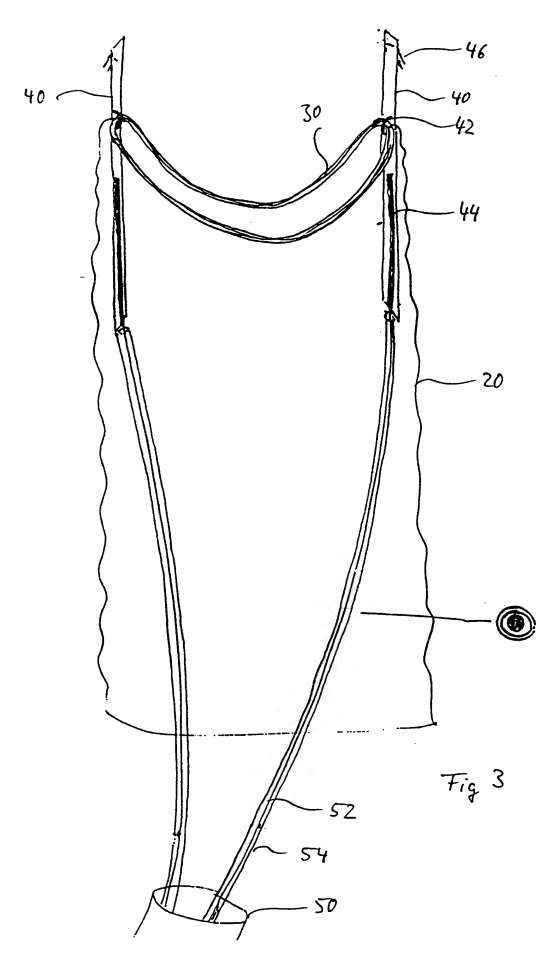


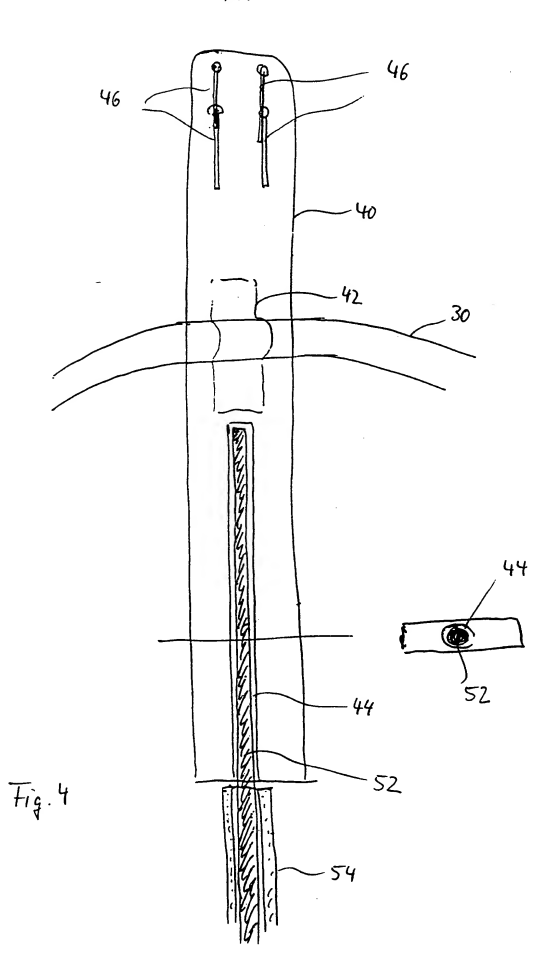
30

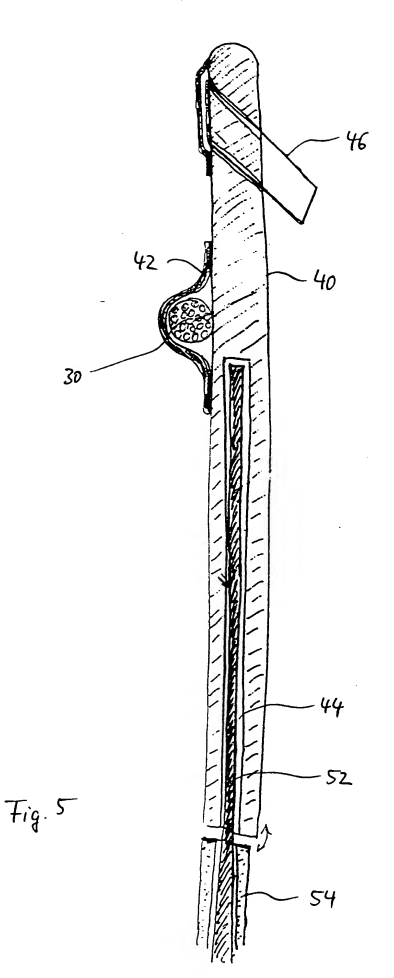


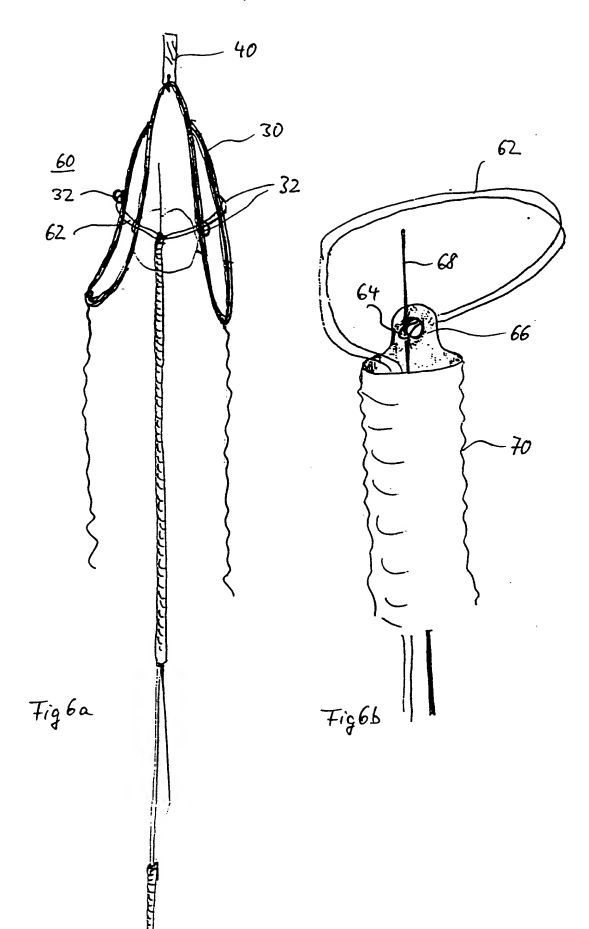


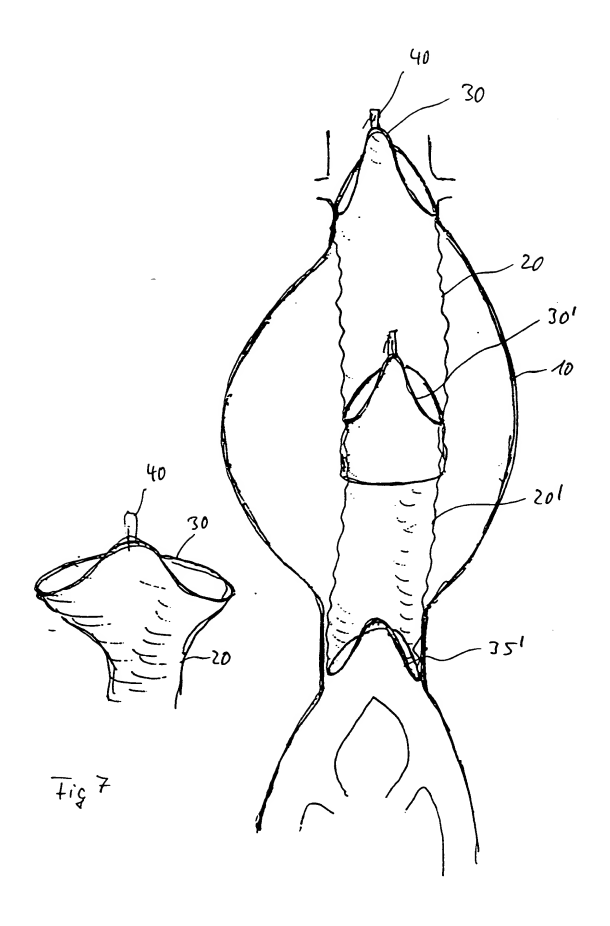


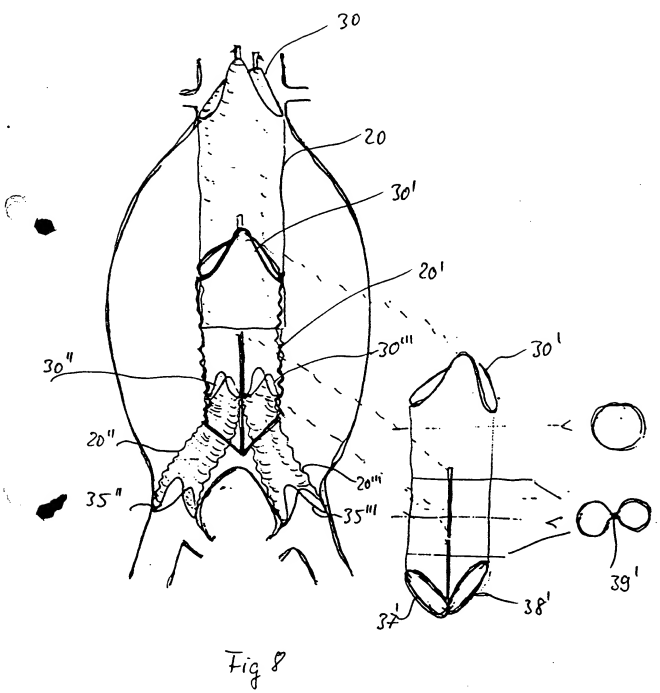












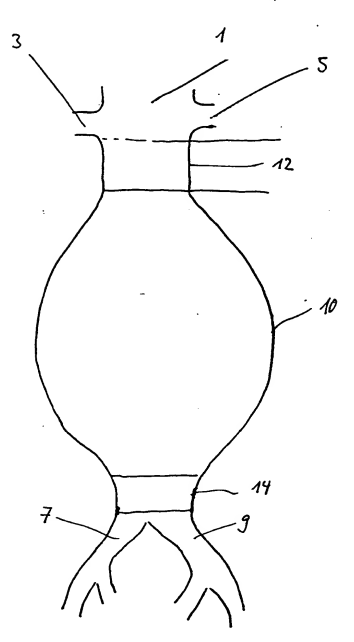


Fig. 9a

